

Miktiolith ReVet RV 18 - Globuli für Tiere

Registruotas

- Berberis vulgaris C4
- LYTTA VESICATORIA C6
- LYCOPODIUM CLAVATUM C9
- Sabal serrulata C4

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Miktiolith ReVet RV 18 - Globuli für Tiere

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Veršelis

Šuo

Ožka

Avis

Žirgas

Katė

Triušis

Naminis šeškas

Smulkieji graužikai
Kiaulė

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

2.50 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik Anglų

2.50 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik Anglų

2.50 miligramai / 1.00 gram(s)

Pateikiama tik Anglų

2.50 miligramai / 1.00 gram(s)

Vaisto forma:

Piliulės

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Vartoti per burną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QV03AX

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Vokiečių

Pateikiama tik Vokiečių

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Rinkodaros leidimo data:

23/04/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Atsakinga institucija:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registracijos numeris:

8-30032

Registracijos statuso pasikeitimo data:

23/04/1998

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.